BEST AVAILABLE COPY

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(10) 国際公開番号 WO 2005/054213 A1

(43) 国際公門日 2005年6月16日(.6.06.2005)

PCT

C07D 261/08, 261/20, (51) 国際特許分類7: 261/18, 413/04, 417/12, A61K 31/42, 31/5377, 31/423, 31/5395, 31/4245, 31/5377, 31/502, 31/536, 31/435, 31/428, 31/427, 31/4427, 31/501, 31/506, A61P 43/00, 3/06, 3/10, 3/04, 9/10, 9/12, 29/00, 37/08, 1/04, 19/02, 1/18, 17/06, 17/04, 19/10, 15/00, 35/00, 25/28, 25/16

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/017706

(22) 国際出願日:

2004年11月29日(29.11.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

日太語

(26) 国際公開の言語:

(30) 優先権データ: 特願2003-403274

2003年12月2日(02.12.2003) 2004年4月16日 (16.04.2004)

特願2004-121635 特願2004-167941 特願 2004-316251

ЛР 2004年6月7日 (07.06.2004)

2004年10月29日(29.10.2004) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 塩野義 製薬株式会社 (SHIONOGI & CO., LTD.) [JP/JP]; 〒 5410045 大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番8号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

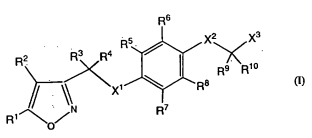
(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 福井 喜一 (FUKUI, Yoshikazu) [JP/JP]; 〒5530002 大阪府大阪市 福島区鷲洲5丁目12番4号塩野義製薬株式会社 内 Osaka (JP). 笹谷 隆司 (SASATANI, Takashi) [JP/JP]; 〒5530002 大阪府大阪市福島区鷺湖5丁目12番 4号 塩野義製薬株式会社内 Osaka (JP). 松村 謙一 (MATSUMURA, Ken-ichi) [JP/JP]; 〒5530002 大阪府 大阪市福島区暨洲5丁目12番4号塩野義製薬株 式会社内 Osaka (JP). 石塚 夏樹 (ISHIZUKA, Natsuki) [JP/JP]; 〒5530002 大阪府大阪市福島区鷺洲5丁目 12番4号 塩野義製薬株式会社内 Osaka (JP). 矢野 利定 (YANO, Toshisada) [JP/JP]; 〒5530002 大阪府大 阪市福島区鷲洲5丁目12番4号塩野義製薬株 式会社内 Osaka (JP). 神田 泰彦 (KANDA, Yasuhiko) [JP/JP]; 〒5530002 大阪府大阪市福島区鷺洲5丁目 12番4号 塩野義製薬株式会社内 Osaka (JP). 長命 信雄 (CHOMEI, Nobuo) [JP/JP]; 〒5530002 大阪府大 阪市福島区鷺洲5丁目12番4号塩野義製薬株式 会社内 Osaka (JP).

(74) 代理人: 山内秀晃、外(YAMAUCHI, Hideaki et al.); 〒 5530002 大阪府大阪市福島区鷺洲5丁目12番4号 塩野義製薬株式会社 知的財産部 Osaka (JP).

[続葉有]

(54) Title: ISOXAZOLE DERIVATIVE HAVING AGONISTIC ACTIVITY AGAINST PEROXISOME PROLIFERATOR-ACTI-VATED RECEPTOR

(54) 発明の名称: ペルオキシソーム増殖活性化受容体アゴニスト活性を有するイソキサゾール誘導体



Compounds represented (57) Abstract: by the formula (I):[wherein R1 to R10 each independently is hydrogen, halogeno, optionally substituted lower alkyl, etc.; X^1 is -O-, -S-, -NR¹¹- (wherein R^{11} is hydrogen, lower alkyl, etc.), -CR12R13CO-, $-(CR^{12}R^{13})_mO$ -, or $-O(CR^{12}R^{13})_m$ (wherein R12 and R13 each independently is hydrogen or lower alkyl and m is an integer of 1 to 3), etc.; X2 is a single bond, -O-, -S-, -NR14-(wherein R14 is hydrogen, lower alkyl, etc.,

provided that R¹⁴ may be bonded to R⁶ to form a ring in cooperation with the adjacent atoms), or -CR¹⁵R¹⁶- (wherein R¹⁵ and R16 each independently is hydrogen or lower alkyl, provided that R15 may be bonded to R6 or R10 to form a ring in cooperation with the adjacent carbon atoms and R¹⁶ and R⁹ in combination may form a bond); and X³ is COOR¹⁷, C(=NR¹⁷)NR¹⁸OR¹⁹, etc.], pharmaceutically acceptable salts of the compounds, or solvates of any of these.

(57) 要約: 式 (I): 【化1】 (式中、R1~R1°は各々独立して水素、ハロゲン、置換基を有していてもよい低級ア ルキル等であり、X¹は-O-、-S-、-NR¹¹-(ここでR¹¹は水素または低級アルキル等)、-CR¹²R¹³CO-、 - (CR¹²R¹³) mO−または−O (CR¹²R¹³) m− (ここでR¹²およびR¹³は各々独立して水集または低級ア ルキルであり、mは 1~3の整数)等であり、X2は単結合、-O-、-S-、-NR¹⁴-(ここでR¹⁴は水素または ● 低級アルキル等、R¹4はR6と共に隣接する原子と一緒になって環を形成してもよい)または-CR¹5R¹6-(こ ○ こでR¹⁵およびR¹⁶は各々独立して水素または低級アルキルであり、R¹⁵はR⁶またはR¹⁰と共に隣接する炭 素原子と一緒になって環を形成してもよく、 R^{16} は R^{8} と一緒になって結合を形成してもよい)であり、 X^{3} は COOR17またはC (=NR¹⁷) NR¹⁸OR¹⁹等である)で示される化合物、それらの製薬上許容される塩また ▶ はそれらの溶媒和物。